PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-068115

(43) Date of publication of application: 16.03.2001

(51)Int.CI.

H01M 4/62

H01M 4/02

H01M 10/40

(21)Application number: 11-241460

(71)Applicant : HITACHI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

27.08.1999

(72)Inventor: ITO TOSHIHIKO

TANAKA MASARU

TAKEUCHI KAZUMASA

HIRAYAMA TAKAO

ISHII YOSHITO

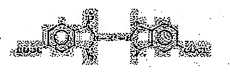
SAITO TETSUYA

(54) NONAQUEOUS SOLVENT BINDER COMPOSITION, METHOD OF MANUFACTURING ELECTRODE, ELECTRODE AND NONAQUEOUS SOLVENT SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain high adhesion property, high flexibility, and high electrolyte resistance by dissolving or dispersing siloxane modified polyamide-imide resin in a nonaqueous solvent.

SOLUTION: The siloxane modified polyamide-imide resin to be dissolved or dispersed in the nonaqueous solvent is preferably obtained by the reaction of a mixture of siloxane diamine and aromatic diamine or aliphatic diamine with multivalent carboxylic acid or disocyanate, or preferably obtained by the reaction of a reaction product represented by formula I of di-imide dicarboxylic acid obtained by the reaction of a mixture of siloxane diamine and aromatic diamine or aliphatic diamine with trimellitic anhydride, with di-isocyanate. In





H T

formula I, R1 is a group represented by formula II; R2 and R3 are each divalent organic group; R4-R7 are each 1-12C alkyl group or a 6-18C aryl group; and n is an integer of 1-50. A

nonaqueous solvent binder composition obtained is useful for an electrode for a nonaqueous solvent secondary battery.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公閱番号

特開2001-68115 (P2001-68115A)

(43)公開日 平成13年3月16日(2001.3.16)

| (51) Int.CL' | 識別配号 | FI | テーマコード(参考) |
|--------------|------|-----------|------------|
| HO1M 4/82 | | HO1M 4/82 | Z 5H003 |
| 4/02 | | 4/02 | B 5H014 |
| 10/40 | | 10/40 | Z 5H029 |

審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 13 頁)

| (21)出顧番号 | 特顧平11-241460 | (71)出顧人 | 000004455 |
|----------|-----------------------|----------|---------------------|
| | | | 日立化成工業株式会社 |
| (22)出頭日 | 平成11年8月27日(1999.8.27) | | 京京都新宿区西新宿2丁目1番1号 |
| | | (72) 発明者 | 伊藤 敏彦 |
| | | | 卖城県鹿島郡波崎町大字砂山五番岩 日立 |
| | | | 化成工業株式会社庶島事業所內 |
| | | (72)発明者 | 田中野 |
| | | | 茨城県鹿島郡波崎町大字砂山五番岩 日立 |
| | | | 化成工業株式会社庫島事業所內 |
| | | (74)代理人 | |
| | | | 介理士 岩林 邦彦 |
| | | | |
| | | 4 | 最終頁に続く |

(54) 【発明の名称】 非水溶媒系パインダ組成物、電優の製造法、電極及び非水溶媒系二次配油

(57)【要約】

【課題】 接着性、屈曲性及び耐電解波性が優れ、非水 溶媒系二次電池の電極に極めて有用な非水溶媒系バイン ダ組成物、接着性、屈曲性、耐電解液性、電池にしたと きのサイクル寿命特性及び高温下での接着性が優れ、非 水溶媒系二次電池に極めて有用な電極の製造法、接着 性、屈曲性、耐電解液性、電池にしたときのサイクル寿 命特性及び高温下での接着性が優れ、活物質の増量に有 効で体積エネルギー密度を増大することができる電極並 びにサイクル寿命特性、耐電解液性及び高温下での接着 性が優れ、活物質の増量に有効で体積エネルギー密度を 増大することができ、破裂・爆発危険性が小さく、安全 性が高い非水溶媒系二次電池の製造法を提供する。 【解決手段】 (A)シロキサン変性ポリアミドイミド 樹脂を非水溶媒に溶解又は分散させた非水溶媒系バイン ダ組成物、この非水溶媒系バインダ組成物と活物質とを 混合し、電極基体表面に塗布後、非水溶媒を除去するこ とを特徴とする電極の製造法、この電極の製造法により 製造された電極並びに非水溶媒系二次電池の少なくとも 一方の極に前記電極を用いた非水溶媒系二次電池。

【特許請求の範囲】

(A) シロキサン変性ポリアミドイミド 樹脂を非水溶媒に溶解又は分散させた非水溶媒系バイン ダ組成物。

【益水項2】 (A)成分のシロキサン変性ポリアミド イミト樹脂が、シロキサンジアミンと芳香族ジアミン又 は脂肪族ジアミンとの混合物と多価カルボン酸又はジイ ソンアネートとを反応させて得られるシロキサン変性ポメ *リアミドイミド樹脂である論求項1記載の非水溶媒系バ インダ組成物。

【 節求項3】 (A) 成分のシロキサン変性ポリアミド イミド樹脂が、シロキサンジアミンと芳香族ジアミン又 は脂肪族ジアミンとの混合物と無水トリメリット酸とを 反応させて得られる一般式(1)

[(1)

〔式中、R'は [化2]

$$-R^{4}\left(\begin{array}{c}R^{4}\\S_{1}-O\\R^{4}\end{array}\right)-\begin{array}{c}R^{5}\\S_{1}-R^{3}-\end{array}$$

(式中、R'及びR'は各々独立に2価の有機基を示し、 R'、R'、R'及びR'は各々独立に炭素数1~20のア ルキル基、炭素数6~18のアリール益を示し、nは1 ~50の整数である)である]で示されるジイミドジカ ルボン酸を含有する反応物にジイソシアネートを反応さ せて得られるシロキサン変性ポリアミドイミド樹脂であ る請求項1又は2記載の非水溶媒系バインダ組成物。

【論求項4】 さらに(B)熱硬化性樹脂を非水溶媒に 溶解又は分散させた請求項1、2又は3記載の非水溶地 系バインダ組成物。

【韻求項5】 (B) 成分の熱硬化性樹脂が、2個以上 のグリシジル益を有するエポキシ樹脂である請求項4記 30 載の非水溶媒系バインダ組成物。

【節求項6】 節求項1.2、3、4又は5記載の非水 溶媒系バインダ組成物と活物質とを混合し、電極基体表 面に塗布後、非水溶媒を除去することを特徴とする電極 の製造法。

【論求項7】 活物質が、充放電により可逆的にリチウ ムイオンを挿入又は放出できる選移金属酸化物である請 求項6記載の電極の製造法。

(xは0.2≦x≦2.5の範囲であり、yは0.8≦ y≦1. 25の範囲である)で示されるリチウムマンガ ン 複合酸化物である請求項7記載の電極の製造法。

【節求項9】 節求項6.7又は8記載の電極の製造法 により製造された電極。

【韻求項10】 非水溶媒系二次電池の少なくとも一方 の極に請求項9記載の電極を用いた非水溶媒系二次電

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水溶媒系バイン 50

ダ組成物、電極の製造法、電極及び非水溶媒系二次電池 に関する。

[0002]

【従来の技術】電子技術の進歩により、電子機器の性能 が向上し、小型、ボータブル化が進み、電額として高エ ネルギー密度の電池が望まれている。従来の二次電池と して、鉛蓄電池、ニッケル、カドミウム電池が挙げられ るが、エネルギー密度の高い電池を得るという点では未 だ不十分である。そこで、これらの電池に替わるものと して、高エネルギー密度の有機電解波二次電池(以下リ チウム二次電池と記す)が開発され、急速に普及してい る.

【0003】リチウム二次電池は、正極にリチウムコバ ルト複合酸化物等のリチウム複合金属酸化物を、負極に はリチウムを吸蔵放出可能で優れた可とう性やリチウム の折出の恐れが少ない炭素材料が用いられ、これらとバ インダ樹脂とをNーメチル-2-ピロリドン (NMP) に分散させてスラリーとしたものを巣電体である金屑箔 上に両面塗布し、溶剤を乾燥した後、ローラーブレス機 にて圧縮成形して正・負極板を得ている。 パインダとし て主にポリファ化ビニリデン(PVDF)が多く使用さ

【0004】しかしながら、ポリファ化ビニリデンをバ インダとして使用した場合、集電体と合剤層との界面の 密若及び台前層相互聞の密若性が劣るため、極板の裁断 工程や拷回工程等の製造工程時に合剤の一部が集電体か 5剥離・脱落して微少短絡や電池容量はらつきの原因と なる。また、充放電を繰り返すことによって特に負極の 炭素材料は膨張・収縮するため、台側が集電体から剥離 ・脱落したり、合剤相互間の密着の低下により 集気効 率の低下、リチウムとの反応の不均一が生じて電池容量 が次第に低下するという問題があった。

【0005】さらに特開平6-172452号公報に記 載のファ化ビニリデンを主成分とする単量体と不飽和二 塩基性モノエステルとを共重合して得られたファ化ビニ リデン系共宣合体をバインダとする場合、集電体との密 若強度は向上するものの、高電圧下での異常温度上昇に より分解してファ化水素が発生し、負極板表面のリチウ

http://www6.ipdl.jpo.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=2.../;%3e%3c%3f97%3e%3e%3a///// 2003/06/02

| Page | 2 | of | 2 |
|------|---|----|---|
|------|---|----|---|

ム層関化合物 (GIC) や折出した金属リチウムと反応 して異常発熱して、電池が破裂・爆発する恐れがあった。

【0006】ポリファ化ビニリデン等のファ素樹脂以外 のバインダとして、例えば特開平5-74461号公報 に記載のスチレンブタジエンゴム (SBR) 茶合成ゴ ム、特開平9-87571号公報に記載のジェン系ゴム を含む合成ゴムや特開平6-163031号公報に記載 のポリイミド樹脂等の熱可塑性樹脂を使用する提案がな されている。しかし、これらは電解波に対して溶解しも 10 しくは大きく彫躙して、集電体と台削層との界面の密着 及び合剤層相互間の密着性を長期間維持できない。ま た. ポリイミド樹脂を用いる場合、合剤層を形成しても 可とう性が低く、作製した電極を提回する際に合剤圏の 割れ、剝離が生じて容量を低下させる。スチレンブタジ エンゴム等のジエン系合成ゴムは耐電解液性を有するも のの活物質とバインダ等との均一分散が非常に困難であ り、セルロースや界面活性剤等の添加が必要で、これら が電解液に溶解して電池の充放電効率を低下させる。 [0007]

【発明が解決しようとする課題】請求項1記載の発明は、接着性、屈曲性及び耐電解液性が優れ、非水溶媒系二次電池の電極に極めて有用な非水溶媒系バインダ組成物を提供するものである。請求項2記載の発明は、請求項1記載の発明の効果に加えて、さらに接着性及び耐熱性が優れ、非水溶媒系二次電池の電極に極めて有用な非水溶媒系バインダ組成物を提供するものである。請求項3記載の発明は、請求項1又は2記載の発明の効果を奏し、さらに耐熱性が優れ、非水溶媒系二次電池の電極に極めて有用な非水溶媒系バインダ組成物を提供するもの30である。

【0008】 請求項4記載の発明は、 請求項1.2又は3記載の発明の効果を奏し、さらに耐熱性及び耐電解液性が優れ、非水溶媒系二次電池の高極に極めて有用な非水溶媒系バインダ組成物を提供するものである。 請求項5記載の発明は、 請求項4記載の発明の効果を奏し、さらに耐熱性及び耐電解液性が優れ、非水溶媒系二次電池*

*の電極に極めて有用な非水溶媒系バインダ組成物を提供するものである。請求項6記載の発明は、接着性、屈曲性、耐電解液性、電池にしたときのサイクル寿命特性及び高温下での接着性が優れ、非水溶媒系二次電池に極めて有用な電極の製造法を提供するものである。

【0009】 請求項7記載の発明は、請求項6記載の発明の効果を奏し、さらに留池にしたときのサイクル寿命特性が優れ、非水溶媒系二次電池に極めて有用な電極の製造法を提供するものである。請求項8記載の発明は、請求項7記載の発明の効果を奏し、さらに電池にしたときのサイクル寿命特性が優れ、非水溶媒系二次電池に極めて有用な電極の製造法を提供するものである。

【0010】 詰求項9記載の発明は、接着性、屈曲性、耐電解液性、電池にしたときのサイクル寿命特性及び高温下での接着性が優れ、活物質の増量に有効で体積エネルギー密度を増大することができる電極を提供する。 請求項10記載の発明は、サイクル寿命特性、耐電解液性及び高温下での接着性が優れ、活物質の増量に有効で体積エネルギー密度を増大することができ、破裂・爆発危20 険性が小さく、安全性が高い非水溶媒系二次電池の製造法を提供する。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明は、(A)シロキサン変性ポリアミドイミド樹脂を非水溶媒に溶解又は分散させた非水溶媒系パインダ組成物に関する。また、本発明は、(A)成分のシロキサン変性ポリアミドイミド樹脂が、シロキサンジアミンと芳香族ジアミン又は脂肪族ジアミンとの混合物と多価カルボン酸又はジイソシアネートとを反応させて得られるシロキサン変性ポリアミドイミド樹脂である前記非水溶媒系パインダ組成物に関する。

【0012】また、本発明は、(A)成分のシロキサン変性ポリアミドイミド樹脂が、シロキサンジアミンと芳香族ジアミン又は脂肪族ジアミンとの混合物と無水トリメリット酸とを反応させて得られる一般式(1) 【化3】

〔式中、R^{*}は 【化4】

$$-R' + \begin{cases} R' \\ Si - O \\ R' \end{cases} - R'' -$$

(式中、R'及びR'は各々独立に2価の有機基を示し、 R'、R'、R'及びR'は各々独立に炭素数1~20のア ルキル基、炭素数6~18のアリール基を示し、nは1 50 ~50の整数である)である〕で示されるジイミドジカルボン酸を含有する反応物にジイソシアネートを反応させて得られるシロキサン変性ポリアミドイミド樹脂である前記非水溶媒系バインダ組成物に関する。

【0013】また、本発明は、さらに(B)熱硬化性樹脂を非水溶媒に溶解又は分散させた前記非水溶媒系バインダ組成物に関する。また、本発明は、(B)成分の熱硬化性樹脂が、2個以上のグリンジル基を有するエポキシ樹脂である前記非水溶媒系バインダ組成物に関する。

5

また、本発明は、前記非水溶媒系バインダ組成物と活物 質とを混合し、電極基体表面に塗布後、非水溶媒を除去 することを特徴とする電極の製造法に関する。

【0014】また、本発明は、活物質が、充放電により可逆的にリチウムイオンを挿入又は放出できる遅移金屑酸化物である前記電極の製造法に関する。また、本発明は、遅移金屑酸化物が一般式L1、Mn、Q、(xは0.2≦x≦2.5の範囲であり、yは0.8≦y≦1.25の範囲である)で示されるリチウムマンガン複合酸化物である前記電極の製造法に関する。

【0015】また、本発明は、前記電極の製造法により 製造された電極に関する。また、本発明は、非水溶媒系 二次電池の少なくとも一方の極に前記電極を用いた非水 溶媒系二次電池に関する。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明の非水溶媒系バインダ組成物は(A)シロキサン変性ポリアミドイミド樹脂を非水溶媒に溶解又は分散させる必要がある。

【0017】上記(A)シロキサン変性ポリアミドイミド樹脂は、例えば、@シロキサンジアミンと②芳香族ジアミン又は脂肪族ジアミンの混合物(@/@=50/50~100/0モル比)の合計モル数と多価カルボン酸又はジイソシアネートのモル比が1/2.20~1/2.05で反応させて得ることができる。上記①/@のモル比は50/50~100/0であることが好ましく、70/30~100/0であることがより好ましい。このモル比が50/50未満では接着性が低下する傾向がある。

【0018】前記のシロキサンジアミンとの芳香族ジアミン又は脂肪族ジアミンの混合物の合計モル数と多価カルボン酸又はジイソシアネートのモル比は1/2.20~1/2.05であることが好ましく。1/2.15~1/2.10であることがより好ましい。このモル比が1/2.20未満では接着性が低下する傾向があり、1/2.05を超えると耐熱性が低下する傾向がある。【0019】また、前記(A)シロキサン変性ポリアミドイミド樹脂は、シロキサンジアミンと芳香族ジアミン*

 $H_{1}N-R^{n}\begin{pmatrix} R^{10} \\ 1 \\ S_{1}-O \end{pmatrix} - S_{1}-R^{n}-NH_{1}$ (2)

(式中、R*及びR*は各々独立に2面の有機基を示し、R**、R**、R**及びR**は各々独立に炭素数1~20のアルキル基、炭素数6~18のアリール基を示し、nは1~50の整数である)で表されるものが用いられ

*又は脂肪族ジアミンとの混合物と無水トリメリット酸と を反応させて得られる一般式(1)で示されるジイミド ジカルボン酸を含有する反応物にジイソシアネートを反 応させて得られるシロキサン変性ポリアミドイミド樹脂 であることが好ましい。

【0020】顔記一般式(1)中、2価の有機益として は、例えば、メチレン基、エチレン基、プロピレン基等 のアルキレン益、フェニレン基、トリレン基、キシリレ ン益等のアリーレン基などが挙げられる。前記一般式 (1)中、炭素数1~20のアルキル益としては、例え 10 は、メチル基、エチル基、n-プロビル基、イソプロビ ル芸、nープチル基、イソプチル基、secープチル基、t ertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペ ンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニ ル益、デシル益、ウンデシル基、ドデシル基、トリデシ ル基.テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデシル 基、ヘブタデシル基、オクタデシル基、ノナデシル基、 イコシル基、これらの構造異性体等が挙げられる。前記 一般式(1)中、炭素数6~18のアリール基として 20 は、例えば、フェニル基、トリル基、キシリル基、ピフ ェニル基、ナフチル基、アントリル益。フェナントリル 基等が挙げられ、ハロゲン原子、アミノ基、ニトロ基、

【0021】前記一般式(1)で示されるジイミドジカルボン酸を得るためのシロキサンジアミンと無水トリメリット酸とのモル比は1/2.20~1/2.05であることが好ましく、1/2.15~1/2.10であることがより好ましい。次いで前記一般式(1)で示されるジイミドジカルボン酸とジイソシアネートをモル比1/1.50~1/1.05で反応させてことが好ましく、1/1.35~1/1.20で反応させることがより好ましい。

シアノ基、メルカプト基、アリル基、炭素数1~20の

アルキル基等で置換されていてもよい。

【0022】前記シロキサンジアミンとしては、例えば、一般式(2) 【化5】

る。 【0023】 このようなシロキサンジアミンとしては下 記式 【化6】

特開2001-68115

$$\begin{array}{c|c} H_{4}C & CH_{4} \\ \hline \\ H_{4}N & CH_{5} \\ \hline \\ CH_{2} & CH_{5} \\ \hline \\ CH_{5} & CH_{5} \\ \hline \\ CH_{5} \\ \hline \end{array}$$

(式中、nは1~50の整数である)に示すもの等が挙 げられる。

【0024】商業的に入手可能なものとしては、例え ば、これらの中でもシロキサン系両末端アミンであるア ミノ変性シリコーンオイルX-22-161AS (アミ ン当量450. 信越化学工業(株)製商品名)、X-22 -161A (アミン当量840、信越化学工業(株)製商 品名)、X-22-161B(アミン当量1500、信 越化学工業(株)製商品名) . BY16-853 (アミン 当量650、東レダウコーニングシリコーン(株)製商品 名). BY16-853B(アミン当量2200. 東レ ダウコーニングシリコーン(株)製商品名) 等が挙げられ る。シロキサンジアミンは、接着性、屈曲性の点からジ アミン中50モル%以上用いることが好ましい。これら は単独で又は2種類以上を組み合わせて使用される。

【0025】前記芳香族ジアミンとしては、例えば、0 ーフェニレンジアミン,m‐フェニレンジアミン、p-フェニレンジアミン、3、3′-ジアミノジフェニルエ ーテル、4、4′ージアミノジフェニルエーテル、3、 4′ージアミノジフェニルエーテル、3,3′ージアミ ノジフェニルジフルオロメタン, 4、4′-ジアミノジ フェニルフルオロメタン、3,3'-ジアミノジフェニ ルスルホン、3、4′-ジアミノジフェニルスルホン、 4、4′ージアミノジフェニルスルホン、3、3′ージ アミノジフェニルスルフィド、3、4′-ジアミノジフ ェニルスルフィド、4、4′-ジアミノジフェニルスル フィド、3、3′ージアミノジフェニルケトン、3、 4′-ジアミノジフェニルケトン、4、4′-ジアミノ ジフェニルスルケトン、2、2-ビス(3-アミノフェ ニル) プロパン、2、2-(3、4′-ジアミノジフェ ニル) プロパン、2,2-(3,4'-ジアミノジフェ ニル) ヘキサフルオロプロバン、2、2-ビス(4-ア ミノフェニル) ヘキサフルオロプロバン、1、3-ビス 50 二酸. エイコサン二酸等のアルキレンテーテル結合含有

(3-アミノフェノキシ) ベンゼン1、4-ビス (4-アミノフェノキシ) ベンゼン、3、3′-(1、4-フ 20 ェニレンビス(1-メチルエチリデン)] ビスアニリ ン、3, 4′-〔1, 4-フェニレンピス(1-メチル エチリデン)) ビスアニリン、4、4′-{1、4-フ ェニレンビス(】-メチルエチリデン)】 ビスアニリ ン、2, 2-ビス [4-(3-アミノフェノキシ) フェ ニル] プロパン、2、2ービス [4-(4-アミノフェ ノキシ) フェニル] プロパン、2、2-ビス [4-(3 -アミノフェノキシ) フェニル] ヘキサフルオロプロバ ン、2, 2-ビス [4-(4-アミノフェノキシ) フェ ニル〕 ヘキサフルオロプロパン, ピス〔4 - (3 - アミ ノフェノキシ) フェニル] スルフィド、ビス [4~(3 ーアミノフェノキシ) フェニル] スルホン, ビス〔4~ (4-アミノフェノキシ) フェニル) スルホン等が挙げ られる。これらの中でも芳香族環を3個以上有するもの であることが好ましい。これらは単独で又は2種類以上 を組み合わせて使用される。

【0026】前記脂肪族ジアミンとしては、例えば、ア ルキレンジアミン、ポリオキシアルキレンジアミン等が ある。また、イソホロンジアミン、4、4′-ジシクロ ヘキシルメタンジアミン等の脂環式ジアミン,3、9-**ビス(3ーアミノプロビル)-2、4、8、10-テト** ラスピロ〔5、5〕ウンデカン等の視素環式ジアミンな どが挙げられる。 これらは単独で又は2種類以上を組み 合わせて使用される。芳香族ジアミンと脂肪族ジアミン の比は、芳香族ジアミン/脂肪族ジアミンの合計量に対 し、耐熱性の点から20重量%以下で用いることが好ま しい

【0027】前記多価カルボン酸としては、例えば、シ ュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジビン 酸、ビメリン酸、アゼライン酸、セバジン酸、ドデカン

10

ジカルボン酸、アルキレンカーボネート結合含有ジカル ボン酸、ブタジエン結合含有ジカルボン酸等の脂肪族ジ カルボン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、 ナフタレンジカルボン酸等の芳香族ジカルボン酸、ブタ ン-1,2,4-トリカルボン酸、ナフタレン-1, 2、4-1リカルボン酸、トリメリット酸等のトリカル ボン酸、ブタン-1,2、3,4-テトラカルボン酸、 ピロメリット酸、ベンゾフェノン-3、31、4、41 ーテトラカルボン酸、ジフェニルエテールー3、31 4、4′-テトラカルボン酸等のトリカルボン酸、ピフ 10 ェニルー3,3',4,4'-テトラカルボン酸、ナフ タレン-2,3、6,7~テトラカルボン酸、ナフタレ ン-1,2,4、5-テトラカルボン酸、ナフタレン-1.2,5,8-テトラカルボン酸等のカルボン酸、無 水トリメット酸などが挙げられる。脂肪族ジカルボン酸 は、耐熱性の点から多価カルボン酸中の20モル%以下 で用いることが好ましい。 これらは単独で又は2種類以 上を組み合わせて使用される。

【0028】前記芳香族ジイソシアネートとしては、例 えば、4、4′-ジフェニルメタンジイソシアネート (以下、MDIと略す). 2, 4-トリレンジイソシア ネート、2,6ートリレンジイソシアネート、1、5ー ナフタレンジイソシアネート、トリジンジイソシアネー ト. pーフェニルジイソシアネート、4, 4' ージフェ ニルエテールジイソシアネート、m-キシリレンジイソ シアネート、mーテトラメチルキシリレンジイソシアネ ート等の芳香族ジイソシアネート、1、6-ヘキサメチ レンジイソシアネート、2、2、4~トリメチルヘキサ メチレンジイシシアネート、2、4、4-トリメチルへ キサメチレンジイシシアネート等の脂肪族ジイソシアネ ート、イソホロンジイソシアネート、4、4′ージシク ロヘキシルメタンジイソシアネート等の脂環式ジイソシ アネートなどが挙げられる。脂肪族ジイソシアネート は、耐熱性の点から10モル%以下で用いることが好ま しい。 これらは単独で又は2種類以上を組み合わせて使 用される。

【0029】本発明で用いる(A)成分のシロキサン変性ポリアミドイミド樹脂は、例えば、芳香族ジアミン又は脂肪族ジアミン(II)及びシロキサンジアミン(II)の混合物((I)/(II)=0.1/99.9~99.9/0.1モル比)と無水トリメリット酸(以下、TMAと略す)を((I)+(II)の合計モル数とTMAのモル比が1/2.20~1/2.05で非プロトン性極性溶媒の存在下に、50~90℃程度で0.2~1.5時間程度反応させ、さらに水と共沸可能な芳香族炭化水素を非プロトン性極性溶媒の0.1~0.5 堂置%程度で投入し、120~180℃で反応を行い、シロキサンジイミドジカルボン酸を含む混合物を設造し、これと芳香族ジイソシアネート(III)とを150~250℃程度で0.5~3時間程度反応(((I)+(II))/(III)=1

✓1.50~1/1.05モル比)を行うことで製造できる。また、芳香族ジイミドジカルボン酸を製造した役。その溶液を150~250℃程度にすることでその溶液から芳香族炭化水素を除去し、これと芳香族ジイソシアネートとの反応を行うことによって製造することもできる。また、シロキサン変性ポリアミドイミド樹脂は非プロトン性極性溶媒を含むワニスであることが好ましい。

【0030】前記非プロトン性極性溶媒としては、シロ キサンジアミン及びTMAと反応しない有機溶媒である ことが好ましく。 例えば、 ジメチルアセトアミド、 ジメ チルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、N-メチル -2-ピロリドン、ャープチロラクトン、スルホラン、 シクロヘキサノン等が挙げられ、イミド化反応には、高 温を要するため沸点の高い。 N-メチル-2-ピロリド ンが特に好ましい。上記非プロトン性極性溶媒中に含ま れる水分量はTMAが水和して生成するトリメリット酸 により、十分に反応が進行せず、ポリマの分子量低下の 原因になるため、0.2重量%以下で管理されているこ 20 とが好ましい。また、本発明で使用する非プロトン性怪 性溶媒は、特に詢収されないが、シロキサンジアミン及 びTMAを合わせた重量の割合が多いとTMAの溶解性 が低下し十分な反応が行えなくなることや、逆に低いと 工業的製造法として不利であることから、10~70章 量%の範囲になることが好ましい。 これらは単独で又は 2種類以上を組み合わせて使用される。

【0031】本発明の(A)シロキサン変性ポリアミドイミド樹脂の重量平均分子量は、特性のバランスから30、000~100、000であることが好ましく、45、000~85、000であることがより好ましい。この重量平均分子量が30、000未満では耐熱性が低下する傾向があり、100、000を超えると接着性が低下する傾向がある。本発明において、宣量平均分子量は、ゲルバーミエイションクロマトグラフィー法(GPC)により標準ポリスチレンによる検量根を用いて測定される。

【0032】本発明の非水溶媒系バインダ組成物には必要に応じて、(B)熱硬化性樹脂を含有させるととができる。上記熱硬化性樹脂としては、例えば、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、ポリエステル樹脂、ポリイミド樹脂、ビスマレイミドトリアジン樹脂等が挙げられる。【0033】接着性、取り扱い性の点からはエポキシ樹脂が特に好ましく、上記エポキシ樹脂としては、例えば、ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノールド型エポキシ樹脂、ビスフェノールト型エポキシ樹脂、ウレゾールノボラック型エポキシ樹脂、ナフタレン型エポキシ樹脂及びその変性物、ビキシレニルジグリシジルエーテル、YDC1312(東部化成製)、TMH574(住友化学50製)、エピコート1031S(抽化シェル製)、エポト

ート8125 (東都化成(株)製商品名)等の芳香族系エポキシ樹脂、ネオペンチルグリコールジグリシジルエーテル、ポリプロビレングリコールジグリシジルエステル等の脂肪族系エポキシ樹脂、トリグリシジルイソシアネート等の複素環式エポキシ化合物、エポリードPB3600 (ダイセル化学(株)製商品名)などが挙げられる。 [0034] これらの中では2個以上のグリシジル基を有するエポキシ樹脂とその硬化促進剤を用いる事が好ましい。またグリンジル基は多いほど良く、3個以上であいばきらに好ましい。グリンジル基の数により、配合量が異なり、グリンジル基が多い程、シリコーン変性ポリアミドイミド樹脂に対する配合量が少なくても良い。また、エポキシ樹脂の硬化剤を併用すればさらに好まし

【0035】本発明で用いるエポキシ樹脂の配合量は、接着性、屈曲性及び耐熱性の点から、(A)成分100 宣量部に対して5~100重量部であることが好ましく、10~50重量部であることがより好ましい。この 20配合量が5重量部未満では十分な耐電解液性が得られない傾向があり、100重量部を越えると十分な接着性及び屈曲性が得られない傾向がある。

い。 これらは単独で又は2種類以上を組み合わせて使用

される。

【0036】前記エポキシ樹脂の硬化剤又は硬化促進剤 としては、エポキシ樹脂と反応するもの、または、硬化 を促進させるものであればどのようなものでもよく、例 えば、アミン類、イミダゾール類、多官能フェノール 類. 酸無水物類等が挙げられる。上記アミン類として は、例えば、ジシアンジアミド、ジアミノジフェニルメ タン、グアニル尿素等挙げられる。上記イミダゾール類 30 としては、例えば、2-エチルー4-メチルイミダゾー ル等のアルキル益置換イミダゾール。ベンゾイミダゾー ルなどが挙げられる。上記多官能フェノール類として は、例えば、ヒドロキノン、レゾルシノール、ビスフェ ノールA及びこれらのハロゲン化合物。 前記多官能フェ ノール類とホルムアルデヒドとの付加縮合物であるノボ ラックフェノール型フェノール樹脂。 レゾール型フェノ ール樹脂等が挙げられる。上記酸無水物類としては、例 えば、無水フタル酸、ベンゾフェノンテトラカルボン酸 二水和物、メチルハイミック酸等挙げられる。このう ち、硬化促進剤としては、イミダゾール類を用いること が特に好ましい。

【0037】これらの硬化剤または硬化促進剤の必要量は、アミン類の場合はアミンの活性水素の当量とエボキシ制能のエボキシ当量がはぼ等しくなる量が好ましい。 イミダゾールの場合は、単純に活性水素との当量比とならず、経験的にエボキシ樹脂100重量部に対して、 0.1~10.0重量部必要となる。多官能フェノール類の場合、エボキシ樹脂のエボキシ甚1当量に対して、 イクルによる電池容量がある。これらの硬化 50 池が得ることができる。

剤または硬化促進剤の量は、少なければ未硬化のエボキシ や問題が残存するため接着性が低下し、多すぎると未反 広の硬化剤及び硬化促進剤が残存するため、耐電解液性 が低下する。これらは単独で又は2種類以上を組み合わ せて使用される。

【0038】本発明では、これらの組成物を固形分が10~30宣量%程度になるように非水溶媒に溶解又は分散させて、非水溶媒系バインダ組成物とする。上記非水溶媒としては、例えば、溶解性が得られるものであればどのようなものでも良く、ジメチルアセトアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキンド、Nーメチルー2ーピロリドン、アーブチロラクトン、スルホラン、シクロヘキサノン等が挙げられる。これらは単独で又は2種類以上を組み合わせて使用される。

【0039】本発明の非水溶媒系バインダ組成物と活物質とを混合し、電極基体表面に塗布し、極性非水溶媒を除去することにより電極を製造することができる。上記電極基体としては、例えば、アルミニウム、銅等が挙げられる。

【0040】上記活物質としては、公知のものを使用することができ、例えば、非晶質炭素、人造黒鉛等の炭素 粉末などが挙げられるが、可逆的にリチウムイオンを挿入又は放出できる選移金属酸化物であることが好ましく。これらの例としては、例えば、コバルト酸リチウム等のリチウムコバルト複合酸化物、ニッケル酸リチウム等のリチウムニッケル複合酸化物、マンガン酸リチウム等のリチウムマンガン複合酸化物、これらの混合物などが挙げられる。

【0041】上記リチウムニッケル複合酸化物において、AI、V.Cr、Fe.Co、Sr、Mo.W、Mn.B、Mg等から選ばれる少なくとも1程以上の金属でニッケルサイト又はリチウムサイトを置換したリチウムニッケル複合酸化物でも良い。上記リチウムマンガン複合酸化物においても、Li、AI.V、Cr.Fe、Co.NI、Mo、W、Zn、B、Mgから選ばれる少なくとも1程以上の金属でマンガンサイト又はリチウムサイトを置換したリチウムマンガン複合酸化物でもよい。

【0042】上記リチウムマンガン複合酸化物は、L1 Mn、O、であることが好ましい。上記xは、0.2≤ x≤2.5の範囲であることが好ましく、上記yは、0.8≤y≤1.25であることが好ましい。上記リチウムマンガン複合酸化物を正極活物質として用いて非水溶媒系二次電池を製造する場合、リチウムマンガン複合酸化物の粒子表面の一部を覆うように非水溶媒系バインダ組成物が存在するため、正極活物質から溶出するMn量を低減でき、正極の電子伝導性を確保し、一方で溶出したMnによる負極の劣化も抑制できるため、充放電サイクルによる電池容量低下を改善した有機電解液二次電池ができた。

| | Pag | e | 2 | of | 2 |
|--|-----|---|---|----|---|
|--|-----|---|---|----|---|

13

【0043】上記電極を用いて非水溶媒系二次電池は、特に制限はないが、例えば、ポリエチレン微多孔膜等からなるセパレータを介して提回し、スパイラル状の接回群を作製し、この接回群を電池缶に挿入し、予め負極集電体の铜箔に溶接しておいたニッケルタブ端子を電池缶底に溶接し、得られた電池容器に電解液を入れ、予め正極業電体のアルミニウム箔に溶接したアルミニウムタブ端子を煮に溶接して、蓋を絶縁性のガスケットを介して電池缶の上部に配置させ、密閉するなどをして製造することができる。

【0044】上記電解液としては、例えば、カーボネート類、エステル類、エーテル類、ケトン類、ラクトン類、ニトリル類、アミン類、アミド類、硫黄化合物類、塩素化炭化水素類、スルボラン系化合物類等の有機溶媒が挙げられ、プロピレンカーボネート、エチレンカーボネート、1、2ージメトキシエタン、1、2ージエトキシエタン、ジエチルカーボネート、アーブチロラクトン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、スルボラン、アセトニトリル、ジメチルカーボネート、Nーメチルー2ピロリドン等の単独又は二種類以上の混合溶媒が好ましい。上記電解質としては、例えば、LIC1〇。、LiPF。、LiPF。、LiBF,、LiC1、LiBF、СH,SO,LiLLsF,等が挙げられる。

【0045】本発明の電極は、活物質を含む台前層と電極等体である金属語との密着性に優れ、耐電解液性及び耐熱性に優れ、高温下で使用されても長期間電極基体と台前層及び台前層相互間の密着強度を維持できる。電極基体と台前層及び台前層相互間の密着強度が向上すると、合剤中の非水溶媒系バインダ組成物の添加量を低減でき、その結果活物質量を増やすことが可能で、この電極を用いた電池は体育エネルギー密度を増大できる。長期間電極基体と合剤層及び合剤層相互間の密着強度を推米

*持した電極を用いた電池は、充放電を繰り返しても電極 基体と台和層及び台剤層相互間の導電ネットワークを維 持でき、充電反応及び放電反応が均一に行えるので、サ イクル寿命特性も向上できる。

[0046]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいて詳細に説明する。なお、例中特に断らない限り、部及び%はそれぞれ重量部及び重量%を示す。

【0047】(シロキサン変成ポリアミドイミド樹脂の 台成) 還流冷却器を連結したコック付き25ミリリット ルの水分定量受器、温度計、撹拌器を備えた1リットル のセパラブルフラスコに芳香ジアミンとして2、2-ビ ス [4 – (4 – アミノフェノキシ) フェニル] プロパ ン)、シロキサンジアミンとして反応性シリコーンオイ ルX-22-161-AS (信越化学工業株式会社製商 品名. アミン当量416), TMA (無水トリメリット 酸)、非プロトン性極性溶媒としてNMP(N-メチル -2-ピロリドン)をそれぞれ表1に示した配合比で仕 込み、80℃で30分間損拌した。そして、水と共沸可 能な芳香族炭化水素としてトルエン100ミリリットル を投入してから温度を上げ160℃で2時間還流させ た。水分定量受器に水が3.6ミリリットル以上溜まっ ていること、水の流出が見られなくなっていることを確 認し、水分定量受器に溜まっている流出水を除去しなが 5. 約190℃まで温度を上げてトルエンを除去した。 その後、溶液を室温に戻し、芳香族ジイソシアネートと してMDI(4、4'ージフェニルメタンジイソシアネ ート)を表1に示した量を投入し、190℃で2時間反 応させた。反応終了後、シロキサン変成ポリアミドイミ F樹脂A-1及びシロキサン変成ポリアミドイミド樹脂 A-2のNMP溶液を得た。

[0048]

【表1】

表

| | 武科名 | A-1 | A-2 | | |
|-----|---------------|--------|--------|--|--|
| | BAPP *1 | 28.7 | 32. 8 | | |
| 記 | X-22-161AS *Z | 58.3 | 16.6 | | |
| 合 | TMA *2 | 56. 5 | 40.4 | | |
| (部) | NMP -4 | 383. 6 | 307. 3 | | |
| | MDI "5 | 42.0 | 30.0 | | |
| 加 | 熱 強 分 (%) | 32 | 26 | | |
| 宜: | 事均分子量 | 63500 | 66000 | | |

*1: 2, 2-ピス [4-(4-アミノフェノキシ) フェニル] プロパン*2: 反応性シリコーンオイル (信箋化学工業株式会社製商品名)

シロキサン系画末端アミン

*3: 親水トリメリット散*4: Nーメチルー2ーピロリドン*5: 4, 4 ージフェニルメタンジイソシアネート

【0049】(非水溶媒系バインダ組成物の作製) 実施例1~6及び比較例1 得られたシロキサン変成ポリアミドイミド樹脂A-1及 50 びシロキサン変成ポリアミドイミド樹脂A-2に対して

·特開2001-68115

表2に示す材料を加えバインダー用組成物を得た。 得ら れたバインダ用樹脂組成物 I ~VI及び比較例 I としてボ リファ化ビニリデンのN-メチル-2-ビロリドン溶液 (呉羽化学製、商品名KF-1100)を乾燥膜厚約3 ○μmとなるように圧延網箔に塗布した後120℃で3 時間乾燥し、180℃で2時間乾燥硬化させ、硬化塗膜 を得た。次いで、予め両面テープを貼付けたガラス板に*

*硬化塗膜を貼付け、ガラス板に貼り付けた圧延銅器接着 硬化塗膜を得た。この硬化塗膜の接着性(圧延網常に対 するビール強度)を測定した。その結果を表2に示し ĸ.

[0050]

【表2】

| T | | Z | |
|----------|---|-----|---|
| iH | 1 | 夹箔圆 | 2 |

(田林塚)

| | | 14 | | | | | | (田宮田) |
|-----|----------------------------------|-------|-------|------|------|------|------|-----------------|
| | | 英贻例 1 | 支流图 2 | 史施例3 | 英龍例4 | 支施的5 | 支货债6 | 比較例1 |
| | 試 料 名 | | 非水量 | 単系パ | インダ | 組成物 | | ch 44.464mm |
| | | 1 | 11 | 111 | I¥ | V | ¥I | 比較微觀 |
| (A) | シロキサン変性アミドイミド棚BA-1 (図形分32%) | 313 | 313 | 313 | 313 | 313 | - | _ |
| 庻 | シロマサン安性アミドイミド傾陷A-2 (団形分26%) | - | - | - | - | - | 385 | - |
| ∌ | ポリファ化ピニリデン樹脂(電形分12%) | - | - | - | - | - | - | 833 (國形分100) |
| (B) | ビスフェノールA選エポキシ :エポトート8125 ** | 40 | 50 | 60 | Б0 | 50 | 50 | - |
| 戍 | エポキシ化ポリプタジエン : エポリードPB3600 *7 | i O | 10 | 10 | 5 | 15 | 10 | - |
| ∌ | 3-エテルー4-メテルイミダゾール | 0. 2 | 0. 2 | 0. 2 | 0. 2 | 0. 2 | 0, 2 | _ |
| 袋 | 着 性 ビール 決度 (エハイ/x) | 1 | 0. 9 | 0.8 | 0.9 | 1. 1 | 0. 9 | 0. 5 |

46: 東都化改株式会社商品名

【0051】(負極電極の作製)

実施例7

平均粒径20μmの非晶質炭素と非水溶媒系バインダ組 成物 [を96:4の割合で混合し、N-メチル-2-ビ ロリドンに投入混合して、スラリー状の溶液を作製す る。厚み10μmの銅箔の両面にこの溶液を塗布。乾燥 する。台削塗布量は片面650~である。台削かさ密度 が1. 0 g/og/になるように、ロールプレス機で圧延 し、56㎜幅に切断して短細状の負極合剤電極シートを 作製した。負極合剤電極シートの鑑部にニッケル製の集 電タブを超音波溶若し、その後、電極内の残留溶媒、吸 若水の除去及び非水溶媒系バインダ組成物の架橋のた め、180℃で1時間真空乾燥して負極台剤電極を得 tc.

【0052】実施例8~12

スラリ状の溶液の作製時に非水溶媒系バインダ組成物II ~VIを用いる以外は実施例?と同様にして負極電極を得 tc.

【0053】実施例13

平均粒径20μmの人造黒鉛と非水溶媒系バインダ組成 物 [を95:5の割合で混合し、N-メチル-2-ピロ リドンに投入混合して、スラリー状の溶液を作製する。

厚み10μmの銅箔の両面にこの溶液を塗布、乾燥す 30 る。合剤塗布量は片面 65 q/w/ である。合剤かさ密度が 1. 0g/cg/になるように、ロールプレス様で圧延し、 56 m幅に切断して短細状の負極台剤電極シートを作製 した。負極合剤電極シートの蟾部にニッケル製の集電タ ブを超音波溶着し、その後、電極内の残留溶媒、吸着を 除去及び非水溶媒系バインダ用樹脂組成物の架橋のた め、180℃で1時間真空乾燥して負極台削電極を得 tc.

【0054】実施例14~18

スラリ状の溶液の作製時に非水溶媒系バインダ組成物II ~VIを用いる以外は実施例13と同様にして負極電極を 得た。

【0055】比較例2

負極は平均粒径20 mmの非晶質炭素とポリファ化ビニ リデン樹脂とを90:10の割合で混合し、N-メチル -2-ピロリドンに投入混合して、スラリー状の溶液を 作製する。厚み10μmの銅箔の両面にこの溶液を塗 布. 乾燥する。合剤塗布量は片面65g/d/である。合剤 かさ密度が 1. Og/cm/になるように、ロールプレス機 で圧延し、56m幅に切断して短細状の負極合剤電極シ ートを作製した。負極合剤電極シートの蟾部にニッケル

http://www6.ipdl.jpo.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=2.../;%3e%3c%3f97%3e%3e%3a///// 2003/06/02

^{47:}ダイセル化学株式会社首品名

(10)

特開2001-68115

製の集電タブを超音波溶着し、その後、電極内の残留溶 媒や吸着水の除去及びバインダ樹脂の熱硬化のため、1 60℃で3時間真空乾燥して負極台削電極を得た。 【0056】比較例3

非木溶媒系バインダ組成物に代わってポリファ化ビニリ デン樹脂を用いる以外は実施例13と同様にして負極電

【0057】得られた電極について。耐電解液性(電解※

が1MとなるようにLIPF。を溶解させたエチレンカ ーボネート/ジメチルカーボネート=1/2 (体積比) の混合液を用い、これらに50℃で24時間浸渍後の電 子顕微鏡による倍率1000倍における外観異常の有 無) を評価した。 これらの結果を表3に示した。 [0058]

【表3】

| | 35. 3 | | |
|----------------|---|---------|---------|
| | 使用した非水溶探系パインダ組成物 | 電解液人 48 | 超解液日 49 |
| 夹匙倒7 | 非水溶媒系パインダ組成物 [| 外製異常なし | 外観異常なし |
| 臭丝树 8 | 非水溶媒系パインダ組成物 1] | 外観異常なし | 外観異常なし |
| 実施網9 | 非水液鉄系パインダ組成物 111 | 外観異常なし | 外領異常なし |
| 突旋倒10 | 非水溶解系パインダ組成物 17 | 外観異常なし | 外観異常なし |
| 実施例11 | 非水溶解系パインダ程成物 V | 外観異常なし | 外観異常なし |
| 実動例12 | 非水溶解系パインダ組成物 PI | 外製具常なし | 外観異常なし |
| 突路例13 | 非水溶解系パインダ組成物] | 外観異賞なし | 外観具常なし |
| 突旋侧 14 | 非水铬無系パインダ組成物 II | 外観異常なし | 外間異常なし |
| 突施例15 | 非水溶線系パインダ組成物 111 | 外担異常なし | 外担具常なし |
| 実施例 1 6 | 非水溶媒系パインダ観成物 [V | 外銀兵常なし | 外担呉常なし |
| 突旋例17 | 非水溶器系パインダ組成物 V | 外観異常なし | 外観異常なし |
| 実施例18 | 非水溶解系パインダ組成物 PI | 外観異常なし | 外観異常なし |
| 比较例2 | ボリフッ化ピニリデンのN-メチル-2-ピロリ ドン帝波(貝羽化学製、南品名RF-1108) | 表面影響 | 表面影響 |
| 比較例 3 | ポリフッ化ピニリデンのN-メチル-2-ピロリ ドン答波 (呉羽化学練、商品名2F-1101) | 表面膝翻 | 表面影響 |

48:電解液A(硬度が1モル/リットルとなるようにLIPP。を治解させたプロピレンカーボネートの混合液) 49:電解波B(適度が1モル/リットルとなるようにLiPP8を暗露させたエチレンカーポネート/ジメチル カーボネート=1/2 (体程比)の混合液)

【0059】得られた負極合剤信任の単径による初回の 30% る充放電試験を行い、これを繰り返すことでサイクル特 充電容量、放電容量及び不可逆容量を放電電流り、28 pA/cm/、制限電圧5 pWで定電圧充電した後、放電電流

性を測定した。その結果を表4及び表5に示した。

[0060]

0.28mA/cmで放置終止電圧1Vに至るまで放電させ※ 【表4】

| | | er i | |
|-------|-------------|-------------|--------------|
| | 充司容量(ndb/g) | 放现容量(mAh/g) | 不可逆容量(mth/g) |
| 実施例7 | 384 | 351 | 33 |
| 実施例8 | 387 | 354 | 33 |
| 実施例9 | 385 | 353 | 32 |
| 実施例10 | 386 | 354 | 32 |
| 実施例11 | 383 | 349 | 34 |
| 実施例12 | 380 | 345 | 35 |
| 突旋例13 | 401 | 368 | 33 |

[0061]

【表5】

20

19

表 5

| | | 表 5 | |
|-------|-------------|--------------|--------------|
| | | प्र । | a |
| `• | 充可容量(mbl/g) | 放理容量 (mlh/g) | 不可逆容量(mbl/g) |
| 突旋例14 | 405 | 370 | 35 |
| 実施例15 | 405 | 370 | 35 |
| 实施例16 | 400 | 367 | 33 |
| 実施例17 | 403 | 369 | 34 |
| 実施到18 | 395 | 360 | 35 |
| 比較到2 | 360 | 295 | 65 |
| 比較到3 | 370 | 300 | 70 |

【0062】(リチウム二次電池の作製) 実施例19

正極活物質としてLICoO」を89重量%、導電剤と して平均粒径が1μmの鱗片状天然黒鉛を8重量%及び **枯若剤として非水溶媒系バインダ樹脂組成物 | を3 章章** %添加して、これにN-メチルー2-ピロリドンを加え 混合して正極合剤のスラリーを調整した。同様に負極物 質として平均粒径12 µmの非晶質炭素95 章量%及び 20 枯若剤として非水溶媒系バインダ樹脂組成物 I を5 宣置 %添加して、これにN-メチル-2-ビロリドンを加え 混合して負極合剤のスラリーを得た。次に正極合剤のス ラリーを厚みが25 mmのアルミニウム箔の両面に塗布 し、その後120℃で1時間真空乾燥した。真空乾燥 後、ローラブレスにより電極を加圧成形して厚みを19 Oμmとした。単位面積当たりの正極結合剤塗布量は、 4 9 mg/cm であり、幅が4 0 mmで長さが2 8 5 mmの大き さに切り出して正極を作製した。ただし、正極の両端の 長さ10ミリの部分は正極合剤が塗布されておらずアル 30 ミニウム笛が露出しており、この一方に正径タブを超音 波接合によって圧着した。

【0063】一方、負極合剤のスラリーを厚みが10μmの期間の両面に塗布し、その後120℃で1時間真空乾燥した。真空乾燥後、ローラブレスにより電極を加圧成形して厚みを175μmとした。単位面積当たりの正極結合剤塗布量は、20mg/cmであり、幅が40mmで長さが290mmの大きさに切り出して負極を作製した。これを正極と同様に、負極の両端の長さ10ミリの部分は負極合剤が塗布されておらず銅箔が露出しており、この40一方に負極タブを超音波接合によって圧着した。セバレータは、厚みが25μmで幅が44mmのポリエチレン製の歳孔膜を用いた。

【0064】次いで、正極. セパレータ、負極及びセパレータの順で重ね合わせ. これを接回して電極群とした。これを単三サイズの電池缶に挿入して、負極タブを缶底溶接し、正極蓋をかしめるための絞り部を設けた。この後体積比で1:1のエチレンカーボネートとジェチルカーボネートの混合溶媒に六フっ化リン酸リチウムを1モル/リットル溶解させた電解液を電池缶に注入した

後、正極タブを正極登に溶接し、その後、正極置をかし めリチウム二次電池を得た。

【0065】得られたリチウム二次電池を用い、充放電サイクル特性を評価した。作製したリチウム二次電池の充電は、常識300mAで電池電圧4.2Vまで定電流で充電した後、電池電圧4.2Vで高流が30mAになるまで定電圧電流で充電した。放電は、電流300mAで電池電圧2.8Vになるまで定電流放電を行った。この充放電サイクルを300回繰り返した。表6に1サイクル目の放電容量、100サイクル目及び300サイクル目の放電容量維持率を示す。

【0066】実施例20~24

正極及び負極の結若剤にバインダ用樹脂II~IVを用いる 以外は実施例19と同様にしてリチウム二次電池を作製 し、実施例19と同様に充放電サイクル特性を評価した。最6に1サイクル目の放電容量。100サイクル目 及び300サイクル目の放電容量維持率を示す。

30 【0067】実施例25

負極活物質に平均粒径20ミクロンの人造黒鉛を用いる 以外は、実施例19と同様にしてリチウム二次電池を作 製し、実施例19と同様に充放電サイクル特性を評価し た。表6に1サイクル目の放電容量。100サイクル目 及び300サイクル目の放電容量維持率を示す。

【0068】実施例26~30

正恒及び負極の結若剤にバインダ用樹脂II~IVを用いる以外は実施例25と同様にしてリチウム二次電池を作製し、実施例25と同様に充放電サイクル特性を評価し

10 た、表6に1サイクル目の放電容量、100サイクル目及び300サイクル目の放電容量維持率を示す。

【0069】比較例4

正極の結若剤にポリファ化ビニリデン樹脂を5重量%、 負極の結若剤にポリファ化ビニリデンを10重量%用いる以外は実施例19と同様にしてリチウム二次電池を作製し、実施例19と同様に充放電サイクル特性を評価した。最6に1サイクル目の放電容量100サイクル目及び300サイクル目の放電容量維持率を示す。

【0070】比較例5

1 モル/リットル溶解させた電解液を電池缶に注入した 50 正極の結若剤にポリファ化ビニリデンを5 宣量%。負極

21

の結若剤にポリファ化ビニリデンを10章量%用いる以外は実施例25と同様にしてリチウム二次電池を作製し実施例25と同様に充放電サイクル特性を評価した。表6に1サイクル目の放電容量、100サイクル目及び3*

* 0 0 サイクル目の放電容量維持率を示す。

[0071]

【表6】

*

| | | | | 6 | | |
|--------------|--------------------|---------------|----------------------|---------------------|-------------------------|-------------------------|
| 默斯名 | 正應話物質 | 負極活物質 | 正・負極結婚剤 | ドサイクル目 放配容量(min) | 190サイクル自放電 疫量維持率 (%) | 190サイクル目数式 特量維持率 (%) |
| 実施例19 | LiCoOx | 弗品質股 棄 | 非本格媒系パインダ龍成物 | 532 | 83 | 8.9 |
| 奖集例20 | LiCoOs | 非品質製素 | 非水格媒系パイ ンダ親成物 II | 535 | 93 | 88 |
| 英英例21 | LiCoO. | 非品更凝杂 | 界水溶群系パイ ンダ組成物 III | 536 | 94 | 8 9 |
| 実施例22 | LICOO, | 非误質品集 | 非水物理系パイ ンダ組成制 『Y | 538 | . 95 | 80 |
| 美施例23 | LICOO. | 李品賞反演 | 非水溶珠系パイ ンダ組度物 V | 533 | 93 | 8.9 |
| 史起到24 | LiCoO _k | 非基實炭素 | 学水溶媒系パイ ンダ起成物 VI | 5 3 6 | 94 | 90 |
| 比较例4 | LiCoO. | 非品質脱索 | ポリファ化ビニ リデン網鎖 | 420 | 8.8 | 76 |
| 突旋第25 | LICOO. | 人选品价 | 非水質振楽パイ ンダ値成例 1 | 620 | 8 9 | 8 3 |
| 突旋例26 | LiCoO2 | 人造黑蛉 | 非水苗製泵ノインが組成物] | 623 | 88 | 84 |
| 史施別27 | Licoo. | 企思纸人 | 非水液媒素パイ ンダ組成物 111 | 625 | 88 | 83 |
| 実施例28 | LICOO: | 金型成人 | 非水溶粧系ノイ ンダ組成物 17 | 630 | 90 | 8 5 |
| 实施例29 | LiCaO ₂ | 人造品价 | 非水溶解系パイ ンダ服成物 マ | 615 | B 7 | 8 2 |
| 类範例30 | LiCoO ₁ | 人造黑岭 | 学を指揮者による | 6 2 5 | 88 | 8.4 |
| 比較例5 | LiCoO | 色星点人 | ポリフラ化ビニ リデン樹脂 | 510 | 65 | 21 |

[0072]

【発明の効果】詰求項1記録の非水溶媒系バインダ組成物は、接着性、屈曲性及び耐電解液性が優れ、非水溶媒系二次電池の電極に極めて有用である。請求項2記載の非水溶媒系バインダ組成物は、請求項1記載の発明の効果に加えて、さらに接着性及び耐熱性が優れ、非水溶媒系二次電池の電極に極めて有用である。請求項3記載の非水溶媒系バインダ組成物は、請求項1又は2記載の発明の効果を奏し、さらに耐熱性が優れ、非水溶媒系二次電池の電極に極めて有用である。

【0073】 語求項4記載の非水溶媒系バインダ組成物は、語求項1.2又は3記載の発明の効果を奏し、さらに耐熱性及び耐電解液性が優れ、非水溶媒系二次電池の電極に極めて有用である。語求項5記載の非水溶媒系バインダ組成物は、請求項4記載の発明の効果を奏し、さらに耐熱性及び耐電解液性が優れ、非水溶媒系二次電池の電極に極めて有用である。請求項6記載の電極の製造法は、接着性、屈曲性、耐電解液性、電池にしたときの※

※サイクル寿命特性及び斉温下での接着性が優れ、非水溶 媒系二次電池に極めて有用である。

【0074】請求項7記載の電極の製造法は、請求項6 記載の発明の効果を奏し、さらに電池にしたときのサイ りル寿命特性が優れ、非水溶媒系二次電池に極めて有用 である。請求項8記載の電極の製造法は、請求項7記載 の発明の効果を奏し、さらに電池にしたときのサイクル 寿命特性が優れ、非水溶媒系二次電池に極めて有用である。

【0075】 語求項9記載の電極は、接着性、屈曲性、耐電解液性、電池にしたときのサイクル寿命特性及び高温下での接着性が優れ、活物質の増量に有効で体積エネルギー密度を増大することができる。 詰求項10記載の非水溶媒系二次電池の製造法は、サイクル寿命特性、耐電解液性及び高温下での接着性が優れ、活物質の増量に有効で体積エネルギー密度を増大することができ、破裂・爆発危険性が小さく、安全性が高い。

フロントページの続き

(72)発明者 竹内 一雅

茨城県下館市大字小川1500番地 日立化成 工業株式会社総合研究所内 (72)発明者 平山 陸雄

茨城県鹿島郡被崎町大字砂山五番壱 日立 化成工業株式会社鹿島事業所内

(13)

特開2001-68115

(72)発明者 石井 最人

茨城県日立市鮎川町三丁目3番1号 日立

化成工業株式会社山崎事業所内

(72)発明者 齊藤 哲也

茨城県下館市大字小川1500番地 日立化成

工業株式会社総合研究所内

Fターム(参考) 5H003 AA04 AA06 AA10 BA00 BA03

BB05 BB11 BD03

5H014 AA02 BB03 BB06 BB08 EE01

EE10 HH01

5H029 A300 A305 A311 A312 AK03

AL06 AL07 AM01 AM02 AM03

ANO4 ANO5 BJ02 CJ08 CJ12

CJ22 DJ08 EJ11 HJ02

PAGE BLANK (USPTO)

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] (A) The non-aqueous-solvent system binder constituent which made the non-aqueous solvent dissolve or distribute a siloxane denaturation polyamidoimide resin.

[Claim 2] (A) The non-aqueous-solvent system binder constituent according to claim 1 whose siloxane denaturation polyamidoimide resin of a component is a siloxane denaturation polyamidoimide resin which mixture, a multiple-valued carboxylic acid, or diisocyanate with a siloxane diamine, an aromatic diamine, or an aliphatic diamine is made to react, and is obtained. [Claim 3] (A) The general formula from which the siloxane denaturation polyamidoimide resin of a component makes mixture and trimellitic anhydride with a siloxane diamine, an aromatic diamine, or an aliphatic diamine react, and is obtained (1)

[Formula 1]

The inside of [formula, and R1. [Formula 2]
$$-R^{2} + \begin{pmatrix} R^{4} & R^{5} & R^{5} \\ Si - O & Si - R^{2} - R^{2} - R^{3} \end{pmatrix}$$

(-- a formula -- inside -- R -- two -- and -- R -- three -- each -- independent -- divalent -- organic -- a machine -- being shown -- R -- four -- R -- five -- R -- six -- and -- R -- seven -- each -- independent -- a carbon number -- one -- -- 20 -- an alkyl group -- a carbon number -- six -- -- 18 -- an aryl group -- being shown -- n -- one -- -- 50 -- an integer -- it is --) -- it is --]

[Claim 4] The non-aqueous-solvent system binder constituent according to claim 1, 2, or 3 which made the non-aqueous solvent dissolve or distribute (B) thermosetting resin furthermore. [Claim 5] (B) The non-aqueous-solvent system binder constituent according to claim 4 whose thermosetting resin of a component is an epoxy resin which has two or more glycidyl groups. [Claim 6] The manufacturing method of the electrode characterized by mixing a non-aqueous-solvent system binder constituent and an active material according to claim 1, 2, 3, 4, or 5, and removing a non-aqueous solvent after applying to an electrode base front face.

[Claim 7] The manufacturing method of the electrode according to claim 6 whose active material is the transition-metals oxide which can insert or emit a lithium ion in reversible by charge and discharge.

[Claim 8] The manufacturing method of the electrode according to claim 7 which is the lithium manganese multiple oxide a transition-metals oxide is indicated to be by the general formula LixMnyO2 (the range of x is $0.2 \le x \le 2.5$, and the range of y is $0.8 \le y \le 1.25$).

[Claim 9] The electrode manufactured according to the manufacturing method of an electrode according to claim 6, 7, or 8.

[Claim 10] The non-aqueous-solvent system rechargeable battery which used the electrode according to claim 9 for one [at least] pole of a non-aqueous-solvent system rechargeable battery.

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[The technical field to which invention belongs] this invention relates to a non-aqueous-solvent system binder constituent, the manufacturing method of an electrode, an electrode, and a non-aqueous-solvent system rechargeable battery.

[0002]

[Description of the Prior Art] By progress of electronic technology, the performance of electronic equipment improves, small and portable-ization progress, and a cell of high-energy density is desired as a power supply. As a conventional rechargeable battery, although a lead accumulator, nickel, and a cadmium cell are mentioned, it is still inadequate in that a cell with a high energy density is obtained. Then, as what is replaced with these cells, the organic electrolytic-solution rechargeable battery (it is described as a lithium secondary battery below) of high-energy density is developed, and it has spread quickly.

[0003] After a carbon material with little fear of the deposit of flexibility and a lithium which occlusion discharge of a lithium was possible for and was excellent is used for a negative electrode in lithium compound metallic oxides, such as a lithium cobalt multiple oxide, in a positive electrode, and a lithium secondary battery carries out the double spread of what the N-methyl-2-pyrrolidone (NMP) was made to distribute these and a binder resin, and was made into the slurry on the metallic foil which is a charge collector and dries a solvent, it is pressed with a roller-press machine. Positive and the negative-electrode board have been obtained. Many polyvinylidene fluorides (PVDF) are mainly used as a binder.

[0004] However, since adhesion of the interface of a charge collector and a binder layer and the adhesion between binder layers are inferior when a polyvinylidene fluoride is used as a binder, at the time of manufacturing processes, such as a decision process, a winding process, etc. of a plate, some mixtures exfoliate and are omitted from a charge collector, and it becomes a very small short circuit and the cause of cell capacity dispersion. Moreover, in order to expand and contract especially the carbon material of a negative electrode by repeating charge and discharge, there was a problem that a mixture exfoliates and is omitted from a charge collector, or the ununiformity of decline in current collection efficiency and a reaction with a lithium arose, and cell capacity fell gradually by the fall of adhesion between mixtures.

[0005] The monomer and unsaturation dibasicity monoester which furthermore make the fluoride vinylidene of a publication a principal component at JP,6-172452,A are copolymerized. When using the obtained fluoride vinylidene system copolymer as a binder, although the adhesion intensity with a charge collector improved, the abnormal-temperature rise under the high voltage decomposed, hydrogen fluoride was generated, and it reacted with the lithium intercalation compound (GIC) of a negative-electrode board front face, or the depositing metal lithium, carried out unusual generation of heat, and had a possibility that a cell might explode and explode.

[0006] The proposal which uses thermoplastics, such as polyimide resin given in synthetic rubber and

JP,6-163031,A containing styrene-butadiene-rubber (SBR) system synthetic rubber given in JP,5-74461,A and diene system rubber given in JP,9-87571,A, as binders other than fluororesins, such as a polyvinylidene fluoride, is made. However, it dissolves to the electrolytic solution, or these are swollen greatly, and cannot maintain adhesion of the interface of a charge collector and a binder layer, and adhesion between binder layers for a long period of time. Moreover, in case the electrode which flexibility was low and produced is wound even if it forms a binder layer when using polyimide resin, the crack of a binder layer and exfoliation arise and capacity is reduced. Although it has electrolytic-solution-proof nature, uniform distribution of an active material, a binder, etc. is very difficult, a cellulose, a surfactant, etc. need to be added, these dissolve in the electrolytic solution, and diene system synthetic rubber, such as styrene butadiene rubber, reduces the charge-and-discharge efficiency of a cell.

[0007]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Invention according to claim 1 is excellent in an adhesive property, flexibility, and electrolytic-solution-proof nature, and provides the electrode of a nonaqueous-solvent system rechargeable battery with a very useful non-aqueous-solvent system binder constituent. In addition to an effect of the invention according to claim 1, invention according to claim 2 is further excellent in an adhesive property and thermal resistance, and provides the electrode of a non-aqueous-solvent system rechargeable battery with a very useful non-aqueous-solvent system binder constituent. Invention according to claim 3 does so an effect of the invention according to claim 1 or 2, and thermal resistance is further excellent, and it provides the electrode of a nonaqueous-solvent system rechargeable battery with a very useful non-aqueous-solvent system binder constituent.

[0008] Invention according to claim 4 does so an effect of the invention according to claim 1, 2, or 3, and thermal resistance and electrolytic-solution-proof nature are further excellent, and it provides the electrode of a non-aqueous-solvent system rechargeable battery with a very useful non-aqueoussolvent system binder constituent. Invention according to claim 5 does so an effect of the invention according to claim 4, and thermal resistance and electrolytic-solution-proof nature are further excellent, and it provides the electrode of a non-aqueous-solvent system rechargeable battery with a very useful non-aqueous-solvent system binder constituent. Invention according to claim 6 is excellent in the cycle-life property when making it an adhesive property, flexibility, electrolyticsolution-proof nature, and a cell, and the adhesive property under an elevated temperature, and provides a non-aqueous-solvent system rechargeable battery with the manufacturing method of a very useful electrode.

[0009] invention according to claim 7 does so an effect of the invention according to claim 6, and the cycle-life property when making it a cell further is excellent, and it provides a non-aqueous-solvent ** rechargeable battery with the manufacturing method of a very useful electrode invention according to claim 8 does so an effect of the invention according to claim 7, and the cycle-life property when making it a cell further is excellent, and it provides a non-aqueous-solvent ** rechargeable battery with the manufacturing method of a very useful electrode

[0010] Invention according to claim 9 is excellent in the cycle-life property when making it an adhesive property, flexibility, electrolytic-solution-proof nature, and a cell, and the adhesive property under an elevated temperature, is effective in increase in quantity of an active material, and offers the electrode which can increase a volume energy density. Invention according to claim 10 is excellent in a cycle-life property, electrolytic-solution-proof nature, and the adhesive property under an elevated temperature, it can be effective in increase in quantity of an active material, and a volume energy density can be increased, burst / explosion danger is small and safety offers the manufacturing method of a high non-aqueous-solvent system rechargeable battery.

[0011]

[Means for Solving the Problem] this invention relates to the non-aqueous-solvent system binder constituent which made the non-aqueous solvent dissolve or distribute (A) siloxane denaturation polyamidoimide resin. Moreover, this invention relates to the aforementioned non-aqueous-solvent system binder constituent whose siloxane denaturation polyamidoimide resin of the (A) component is a siloxane denaturation polyamidoimide resin which mixture, a multiple-valued carboxylic acid, or diisocyanate with a siloxane diamine, an aromatic diamine, or an aliphatic diamine is made to react, and is obtained.

[0012] Moreover, this invention is a general formula (1) from which the siloxane denaturation polyamidoimide resin of the (A) component makes mixture and trimellitic anhydride with a siloxane diamine, an aromatic diamine, or an aliphatic diamine react, and is obtained.

The inside of [formula, and R1. [Formula 4]
$$-R^{3} + \begin{pmatrix} R^{4} \\ S_{1} - O \end{pmatrix} - \begin{pmatrix} R^{5} \\ S_{1} - R^{3} - R^{3}$$

(-- the inside of a formula, and R2 and R3 -- each -- an independently divalent organic machine -being shown -- R4, R5, R6, and R7 -- each -- the alkyl group of carbon numbers 1-20 and the aryl group of carbon numbers 6-18 are shown independently, and n is the integer of 1-50 -- it is related with the aforementioned non-aqueous-solvent system binder constituent which is the siloxane denaturation polyamidoimide resin which diisocyanate is made to react to the reactant containing the diimide dicarboxylic acid shown

[0013] Moreover, this invention relates to the aforementioned non-aqueous-solvent system binder constituent which made the non-aqueous solvent dissolve or distribute (B) thermosetting resin further. Moreover, this invention relates to the aforementioned non-aqueous-solvent system binder constituent whose thermosetting resin of the (B) component is an epoxy resin which has two or more glycidyl groups. Moreover, this invention mixes the aforementioned non-aqueous-solvent system binder constituent and an active material, and relates to the manufacturing method of the electrode characterized by removing a non-aqueous solvent after applying to an electrode base front face. [0014] Moreover, this invention relates to the manufacturing method of the aforementioned electrode whose active material is the transition-metals oxide which can insert or emit a lithium ion in reversible by charge and discharge. Moreover, this invention relates to the manufacturing method of the aforementioned electrode which is the lithium manganese multiple oxide a transition-metals oxide is indicated to be by the general formula LixMnyO2 (the range of x is 0.2<=x<=2.5, and the range of y is 0.8 < = y < = 1.25).

[0015] Moreover, this invention relates to the electrode manufactured according to the manufacturing method of the aforementioned electrode. Moreover, this invention relates to the non-aqueous-solvent system rechargeable battery which used the aforementioned electrode for one [at least] pole of a non-aqueous-solvent system rechargeable battery. [0016]

[Embodiments of the Invention] The non-aqueous-solvent system binder constituent of this invention needs to make a non-aqueous solvent dissolve or distribute (A) siloxane denaturation polyamidoimide resin.

[0017] The mole ratio of the number of sum total mols of the mixture (**/**=50/50 - 100/0 mole ratios) of for example, ** siloxane diamine, ** aromatic diamine, or an aliphatic diamine, a multiplevalued carboxylic acid, or diisocyanate can make the siloxane denaturation polyamidoimide resin (above-mentioned [A]) able to react by 1/2.20 - 1/2.05, and can obtain it. As for the mole ratio of

the above-mentioned **/**, it is desirable that it is 50 / 50 - 100/0, and it is more desirable that it is 70 / 30 - 100/0. There is an inclination for an adhesive property to fall [this mole ratio] less than by 50/50.

[0018] As for the mole ratio of the number of sum total mols of the mixture of the aforementioned ** siloxane diamine, ** aromatic diamine, or an aliphatic diamine, a multiple-valued carboxylic acid, or diisocyanate, it is desirable that it is 1 / 2.20 - 1/2.05, and it is more desirable that it is 1 / 2.15 - 1/2.10. When there is an inclination for an adhesive property to fall [this mole ratio] less than by 1/2.20 and 1/2.05 is exceeded, there is an inclination for thermal resistance to fall.

[0019] Moreover, as for the siloxane denaturation polyamidoimide resin (aforementioned [A]), it is desirable that it is the siloxane denaturation polyamidoimide resin which diisocyanate is made to react to the reactant containing the diimide dicarboxylic acid shown by the general formula (1) which mixture and trimellitic anhydride with a siloxane diamine, an aromatic diamine, or an aliphatic diamine are made to react, and is obtained, and is obtained.

[0020] As a divalent organic machine, arylene machines, such as alkylene machines, such as a methylene group, an ethylene, and a propylene machine, a phenylene group, a tolylene machine, and a KISHIRIREN machine, etc. are mentioned among the aforementioned general formula (1), for example. As an alkyl group of carbon numbers 1-20, among the aforementioned general formula (1) For example, a methyl group, an ethyl group, n-propyl group, an isopropyl machine, n-butyl, An isobutyl machine, a sec-butyl, a tert-butyl, a pentyl machine, An isopentyl machine, a neopentyl machine, a hexyl machine, a heptyl machine, an octyl machine, A nonyl machine, a decyl group, a undecyl machine, a dodecyl machine, a tridecyl machine, a tetradecyl machine, a pentadecyl group, a hexadecyl machine, a heptadecyl machine, an octadecyl machine, a nona decyl group, icosyl groups, these structural isomers, etc. are mentioned. Among the aforementioned general formula (1), as an aryl group of carbon numbers 6-18, a phenyl group, a tolyl group, a xylyl group, a biphenyl machine, a naphthyl group, an anthryl machine, a phenan tolyl group, etc. may be mentioned, and it may be replaced by a halogen atom, the amino group, a nitro group, the cyano group, the sulfhydryl group, the alkyl group of carbon numbers 1-20, etc., for example.

[0021] As for the mole ratio of the siloxane diamine for obtaining the diimide dicarboxylic acid shown by the aforementioned general formula (1), and trimellitic anhydride, it is desirable that it is 1/2.20 - 1/2.05, and it is more desirable that it is 1/2.15 - 1/2.10. Subsequently, the diimide dicarboxylic acid and diisocyanate which are shown by the aforementioned general formula (1) are made to react by the mole ratio 1/1.50 - 1/1.05, things are desirable, and it is more desirable to make it react by 1/1.35 - 1/1.20.

[0022] As the aforementioned siloxane diamine, it is a general formula (2), for example. [Formula 5]

[Formula 5]
$$H_{2}N-R^{8} \leftarrow \begin{pmatrix} R^{10} & R^{11} \\ S_{1} & O \end{pmatrix} - \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{11} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} & I \\ I & I \end{pmatrix}$$

$$R^{12} \rightarrow \begin{pmatrix} R^{11} &$$

What is expressed with (R8 and R9 show a divalent organic machine independently respectively among a formula, R10, R11, R12, and R13 show the alkyl group of carbon numbers 1-20 and the aryl group of carbon numbers 6-18 independently respectively, and n is the integer of 1-50) is used. [0023] As such a siloxane diamine, it is the following formula. [Formula 6]

$$H_{2}N-CH_{2}CH_{2}CH_{2}-\left\{\begin{matrix}CH_{2}\\I\\Si-O\\I\\CH_{3}\end{matrix}\right\}\begin{matrix}CH_{2}\\Si-CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}-NH_{2}\\I\\CH_{3}\end{matrix}$$

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

What is shown for the (inside of a formula and n to be the integers) of 1-50 is mentioned. [0024] Amino denaturation silicone-oil X-22-161AS which is a siloxane system both-ends amine also in these as an available thing commercially, for example (the amine equivalent 450, tradename by Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.), X-22-161A (the amine equivalent 840, tradename by Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.), X-22-161B (the amine equivalent 1500, tradename by Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.), BY 16-853 (the amine equivalent 650, Dow Corning Toray Silicone tradename), BY16-853B (the amine equivalent 2200, Dow Corning Toray Silicone tradename), etc. are mentioned. a siloxane diamine -- the inside of a diamine from the point of an adhesive property and flexibility -- more than 50 mol % -- using is desirable These are independent or are used combining two or more kinds. [0025] As the aforementioned aromatic diamine, for example O-phenylenediamine, mphenylenediamine, p-phenylene diamine, 3, and 3'-diamino diphenyl-ether, 4, and 4'-diamino diphenyl-ether, 3, 4'-diamino diphenyl-ether, 3, and 3'-diamino diphenyl difluoromethane, 4, A 4'diamino diphenyl fluoro methane, 3, and 3'-diaminodiphenyl-sulfone, 3, 4'-diaminodiphenyl-sulfone, 4, and 4'-diaminodiphenyl-sulfone, 3, and 3'-diamino diphenyl sulfide, 3, a 4'-diamino diphenyl sulfide, 4, 4'-diamino diphenyl sulfide, 3, and 3'-diamino diphenyl-ketone, 3, 4'-diamino diphenylketone, 4, and 4'-diamino diphenyl SURUKETON, 2, and 2-screw (3-aminophenyl) propane, 2, and 2-(3, 4'-diamino diphenyl) propane, 2 and 2- Hexafluoro propane, 2, and 2-screw (4-aminophenyl) hexafluoro propane, 1, 3-screw (3-amino phenoxy) benzene 1, 4-screw (4-amino phenoxy) benzene, 3, 3'-[1, 4-phenylene screw (3, 4'-diamino diphenyl)] screw aniline, 3, 4'-[1 and 4-phenylene screw (1-methyl ethylidene)] screw aniline, 4, and 4'-[1 and 4-phenylene screw (1-methyl ethylidene)] screw aniline, 2, and 2-screw [4- (1-methyl ethylidene) A phenyl] propane, 2, (3-amino phenoxy) 2-screw [4- Phenyl] propane, 2, and 2-screw [4-(3-amino phenoxy) phenyl] hexafluoro propane, 2, and 2screw [4-(4-amino phenoxy) phenyl] hexafluoro propane, screw [4-(4-amino phenoxy) (3-amino phenoxy) A phenyl] sulfide, a screw [4-(4-amino phenoxy) phenyl] sulfone, a screw [4-(4-amino phenoxy) phenyl] sulfone, etc. are mentioned. It is desirable that it is what has three or more aromatic rings also in these. These are independent or are used combining two or more kinds. [0026] As the aforementioned aliphatic diamine, there are an alkylene diamine, a polyoxyalkylene diamine, etc., for example. Moreover, heterocycle formula diamines, such as alicyclic diamines [, such as isophorone diamine, 4 and 4'-dicyclohexyl methanediamine,], 3, and 9-screw (3aminopropyl)-SUPIRO [2, 4, 8, and 10-tetrapod] [5, 5] undecane, etc. are mentioned. These are independent or are used combining two or more kinds. As for the ratio of an aromatic diamine and an

aliphatic diamine, it is desirable to use from a heat-resistant point at 20 or less % of the weight to the total quantity of an aromatic diamine / aliphatic diamine.

[0027] As the aforementioned multiple-valued carboxylic acid, for example Oxalic acid, a malonic acid, a succinic acid, A glutaric acid, an adipic acid, a pimelic acid, an azelaic acid, a sebacic acid, ARUKIRENTE-Tell joint content dicarboxylic acids, such as dodecane 2 acid and eicosane 2 acid, Aliphatic dicarboxylic acids, such as an alkylene carbonate joint content dicarboxylic acid and a butadiene joint content dicarboxylic acid, Aromatic dicarboxylic acids, such as a phthalic acid, an isophthalic acid, a terephthalic acid, and a naphthalene dicarboxylic acid, Butane - 1, 2, 4tricarboxylic acid, naphthalene - 1, 2, 4-tricarboxylic acid, Tricarboxylic acids, such as trimellitic acid, butane - 1, 2, 3, 4-tetracarboxylic acid, Pyromellitic acid, benzophenone -3, 3', 4, and 4'tetracarboxylic acid, Tricarboxylic acids, such as diphenyl-ether -3, 3', 4, and 4'-tetracarboxylic acid, Biphenyl -3, 3', 4, and 4'-tetracarboxylic acid, naphthalene [- Carboxylic acids, such as 1, 2 5, and 8tetracarboxylic acid, an anhydrous TORIMETTO acid etc. are mentioned.] - 2, 3, 6, 7-tetracarboxylic acid, naphthalene - 1, 2, 4, 5-tetracarboxylic acid, naphthalene As for an aliphatic dicarboxylic acid, it is desirable to use less than [20 mol %] in a multiple-valued carboxylic acid from a heat-resistant point. These are independent or are used combining two or more kinds. [0028] As the aforementioned aromatic diisocyanate, for example 4 and 4'-diphenylmethane diisocyanate (It abbreviates to MDI hereafter), 2, 4-tolylene diisocyanate, 2, 6-tolylene diisocyanate, 1, 5-naphthalene diisocyanate, tolidine di-isocyanate, p-phenyl diisocyanate, 4-4'diphenyletherdiisocyanate, Aromatic diisocyanate, such as m-xylylene diisocyanate and mtetramethyl xylylene diisocyanate, 1, 6-hexamethylene di-isocyanate, 2 and 2, 4trimethylhexamethylene JIISHI cyanate, Cycloaliphatic diisocyanate, such as aliphatic diisocyanate [,

such as 2, 4, and 4-trimethylhexamethylene JIISHI cyanate,], isophorone diisocyanate, 4, and 4-dicyclohexylmethane diisocyanate, etc. is mentioned. As for aliphatic diisocyanate, it is desirable to use less than [10 mol %] from a heat-resistant point. These are independent or are used combining

[0029] The siloxane denaturation polyamidoimide resin of the (A) component used by this invention For example, mixture ((I)/(II) =0.1/99.9 - 99.9 / 0.1 mole ratios) and trimellitic anhydride of an aromatic diamine or an aliphatic diamine (I), and a siloxane diamine (II) The number of sum total mols of ((I)+ (II)) and the mole ratio of TMA (it abbreviates to TMA hereafter) by 1 / 2.20 - 1/2.05 under existence of a non-proton nature polar solvent Make it react at about 50-90 degrees C for about 0.2 to 1.5 hours, and the aromatic hydrocarbon in which water and azeotropy are still more possible is supplied by about 0.1 - 0.5% of the weight of the non-proton nature polar solvent. React at 120-180 degrees C, and the mixture containing siloxane diimide dicarboxylic acid is manufactured. This and aromatic diisocyanate (III) can be manufactured at reacting at about 150-250 degrees C for about 0.5 to 3 hours (/(III) =1/1.50 - 1 / 1.05 mole ratios) ((I) + (II)). Moreover, after manufacturing aromatic diimide dicarboxylic acid, an aromatic hydrocarbon can be removed from the solution by making the solution into about 150-250 degrees C, and it can also manufacture by performing the reaction of this and aromatic diisocyanate. Moreover, as for a siloxane denaturation polyamidoimide resin, it is desirable that it is a varnish containing a non-proton nature polar solvent.

[0030] It is desirable that they are a siloxane diamine and TMA, and the organic solvent that does not react as the aforementioned non-proton nature polar solvent, for example, in order to mention a dimethylacetamide, a dimethylformamide, dimethyl sulfoxide, a N-methyl-2-pyrrolidone, gamma-butyrolactone, a sulfolane, a cyclohexanone, etc. and for an imide-ized reaction to take an elevated temperature, especially a N-methyl-2-pyrrolidone with the high boiling point is desirable. Since a reaction does not fully advance but the moisture content contained in the above-mentioned non-proton nature polar solvent causes [of a polymer] a molecular weight fall by the trimellitic acid which TMA hydrates and generates, it is desirable to be managed at 0.2 or less % of the weight. Moreover, although not restricted, that the solubility of TMA falls and it becomes impossible to perform sufficient reaction when there are many rates of a weight with which a siloxane diamine and

two or more kinds.

[0031] (Example 2 of a compound) [0032]

$$(CH_2)_3O-CH_2$$

$$-(Si-O)_n$$

$$(CH_2)_3O-CH_2$$

$$-(CH_2)_3O-CH_2$$

[0033] (Example 3 of a compound).

[0034].

$$\begin{array}{c} CH_{3}\text{-}CH_{2} \\ (CH_{2})_{3} \\ -(CH_{2})_{3} \\ -(CH_$$

[0035] (Example 4 of a compound)

[0036].

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{-CH}_2\\ \text{CH}_2\xrightarrow{}_3\text{O-CH}_2\\ \text{-}\\ \text{-}\\ \text{CH}_2\xrightarrow{}_3\text{O-CH}_2\\ \text{-}\\ \text{-}\\$$

[0037] (Example 5 of a compound) [0038] [Formula 24]

$$\begin{array}{c|c}
(CH_2 \xrightarrow{4} & O \\
\hline
(Si-O) & n \\
(CH_2 \xrightarrow{4} & O \\
\end{array}$$

[0039] (Example 6 of a compound) [0040]

[Formula 25].

$$\begin{pmatrix}
CH_2 \\
4
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
Si-O \\
n
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
CH_2 \\
4
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
CH_2 \\
4
\end{pmatrix}$$

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

EXAMPLE

[Example] Next, although the example of this invention is explained concretely, this invention is not limited to the following examples.

(Example 1) To the autoclave made from stainless steel equipped with the glass container liner, 14.2g of annular (3-butenyl) ethylene ester carboxylic acids and 1.0mg (1.0x10-4mmol) of platinum vinyl siloxane xylene solutions were ****(ed), and in air, dichlorosilane 2.15g was added, and it heated and stirred at 60 degrees C at the autoclave. The reaction 6 hours after was ended and reaction mixture was distilled using the KUGERU roll. 5.65g (14.7mmol, 88% of yield) of dichlorosilane derivatives which, as a result, have two annular carbonate machines on silicon was obtained. Moreover, in the determination of molecular weight by GC-MS of this matter, the parent peak appeared in 385. Next, it was dropped at 1.22g of zinc oxides, and the reaction container of 5.0g of ethyl acetate into which it went, having dichlorosilane covered [which was obtained / 3.84g] it over 60 degrees C under heating stirring for 1 hour. Heating stirring was performed after that for further 3 hours. 20g of pure water after cooling was added, and it added until the solid content of a flask was lost in hydrochloric-acid water 10 more%. After it took out the organic layer and pure water washed enough, polysiloxane 3.15g was obtained by carrying out reduced pressure removal of the organic solvent. After having dissolved these polysiloxane 0.8g and 0.2g of lithium perchlorates in the acetone, considering as the uniform solution and casting it on a substrate, it heated under argon gas atmosphere, the solvent was removed, and the thin film was obtained. The ionic conductivity of this thin film showed the very high value.

[Translation done.]